## **PCT**

## ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets <sup>5</sup> :		(11) Numéro de publication internationale: WO 93/01802
A61K 9/16, 9/51	A1	(43) Date de publication internationale: 4 février 1993 (04.02.93)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/CF (22) Date de dépôt international: 15 juillet 1992		1000 Lausanne 9 (CH).
(30) Données relatives à la priorité: 2178/91-0 22 juillet 1991 (22.07.91)		(81) Etats désignés: BR, CH, CS, HU, KR, PL, RU.
(71) Déposant: DEBIO RECHERCHE PHARMACE S.A. [CH/CH]; 146, route du Levant, CH-1920 (CH).		
(72) Inventeurs: HEIMGARTNER, Frédéric; 15, renettes, CH-1920 Martigny (CH). ORSOLINI, rue de l'Hôpital, CH-1920 Martigny (CH).	ue des Piero ;	Fi-   11,
,		
CATAL COMPOSITION FOR THE SHOTAINI	ED AN	D CONTROLLED RELEASE OF A MEDICINAL PEPTIDE-

(54) Title: COMPOSITION FOR THE SUSTAINED AND CONTROLLED RELEASE OF A MEDICINAL PEPTIDE-CONTAINING SUBSTANCE, AND PREPARATION METHOD THEREFOR

(54) Titre: COMPOSITION POUR LA LIBERATION PROLONGEE ET CONTROLEE D'UNE SUBSTANCE MEDICA-MENTEUSE PEPTIDIQUE ET PROCEDE POUR SA PREPARATION

#### (57) Abstract

A composition for the sustained and controlled delivery of a medicinal peptide-containing substance having formula (I): Ac-D-Nal-D-pClPhe-R<sup>3</sup>-Ser-Tyr-D-Cit-Leu-Arg-Pro-D-Ala-NH<sub>2</sub>, in which R<sup>3</sup> is D-Pal or D-Top, is prepared. The composition is supplied in the form of microspheres made of a biodegradable polymer material incorporating a water-insoluble salt of said peptide of formula (I).

## (57) Abrégé

On prépare une composition destinée à l'administration prolongée et contrôlée d'une substance médicamenteuse peptidique de formule(I): Ac-D-Nal-D-pClPhe-R<sup>3</sup>-Ser-Tyr-D-Cit-Leu-Arg-Pro-D-Ala-NH<sub>2</sub>, dans laquelle R<sup>3</sup> désigne D-Pal ou D-Trp. La composition se présente sous forme de microsphères en matériau polymère biodégradable incorporant un sel insoluble dans l'eau dudit peptide de formule (I).

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

Autriche	FI	Finlande	MI.	Mali
	FR	France:	MN	Mongolic
	GA	Gabon	MR	Mauritanie
		Royaume-Uni	MW	Malawi
	_	•	NL	Pays-Bas
		<del>-</del>	, NO	Norvège
•			PL	Pologne
		•	RO	Roumanic
			RU	Fédération de Russie
			SD	Soudan
		•	SE	Suède
	•••	• • •		Sénégal
	KD			Union soviétique
		•		Tchad
				Togo
-				Etats-Unis d'Amérique
Allemagne		Linzcuponig	03	Emb-bus a randing-
Danemark	MC	Munaco		
Espagne	MG	Madagastar		
		Australie FR Barbade GA Belgique GB Burkina Faso GN Bulgaru GR Bénin HU Brésil IE Canada IT République Centraficaine JP Congo KP Suisse Côte d'Ivoire KR Cameroun LI Tehécoslovaquie LK Allemagne LU Danemark MC	Australie Barbade CA Gabon Belgique GB Royaume-Uni Burkina Faso GN Guinée Bulgarue GR Grèce Bénin HU Hongrie Brésit IE Irlande Canada IT Italie République Centraficaine JP Japon Congo KP République populaire dénnocratique de Corée Côte d'Ivoire Cameroun LI Liechtenstein Tehécoslovaquie Allemagne Danemark MC Monaco	Australie Barbade GA Gabon MR Belgique GB Royaume-Uni MW Burkina Faso GN Guinée NL Bulgare GR Grèce NO Bénin HU Hongrie PL Brésil IE Irlande RO Canada IT Italie République Centraficaine JP Japon Congo KP République populaire démocratique SE Suisse Côte d'Ivoire KR République de Corée SU Cameroun LI Liechtenstein TD Tehécoslovaquie LK Sri Lanka TG Allemagne Danemark MC Monaco

Composition pour la libération prolongée et contrôlée d'une substance médicamenteuse peptidique et procédé pour sa préparation

L'invention a pour objet une composition destinée à la libération prolongée et contrôlée d'une substance médicamenteuse peptidique de formule (I) :

Ac-D-Nal-D-pClPhe-R<sup>3</sup>-Ser-Tyr-D-Cit-Leu-Arg-Pro-D-Ala-NH<sub>2</sub> (I)

dans laquelle R3 désigne P-Pal ou D-Trp.

De tels peptides sont des analogues du LHRH et peuvent être avantageusement utilisés dans le traitement thérapeutique de troubles hormono-dépendants. Dans la formule (I) ci-dessus, à moins qu'il en soit spécifié autrement, les acides aminés sont désignés de façon conventionnelle et possèdent la configuration L; D-Nal désigne D-3-(2-naphtyl) - alanine et D-Pal désigne D-3- (3-pyridyl) - alanine.

La composition selon l'invention se présente sous forme de microsphères en matériau polymère biodégradable incorporant un sel insoluble dans l'eau du peptide de formule (I). Une telle composition incorporant par exemple au moins 5% en poids de sel insoluble par rapport au poids de matériau polymère biodégradable, peut libérer le peptide de formule (I) de manière contrôlée durant plusieurs jours après son administration par voie parentérale à l'homme ou l'animal.

L'invention a également pour objet un procédé pour la préparation d'une composition telle que définie ci-dessus.

- 2 -

Il consiste à convertir premièrement un sel du peptide de formule (I) soluble dans l'eau en un sel de peptide insoluble dans l'eau, puis à mettre en suspension ledit sel de peptide en suspension dans une solution de matériau polymère biodégradable, à convertir ladite suspension en une émulsion de type huile-dans-eau et finalement isoler les microsphères de polymère biodégradable après transfert de l'émulsion huile-dans-eau dans un excès de milieu aqueux.

Diverses solutions ont été proposées à ce jour pour la préparation de compositions à libération prolongée et contrôlée de substances médicamenteuses, mettant en oeuvre d'implants biodégradables, fabrication microencapsulation ou la préparation de matrices poreuses biodégradables se présentant, par exemple, sous forme de microsphères ou microparticules de dimensions diverses. On peut citer à ce propos EP A 0.052.510 pour la microencapsulation par séparation de phases de drogues hydrosolubles et EP A 0.058.481 ou US A 3.976.071 pour la préparation d'implants ou de matrices poreuses biodégradables à base de polylactide ou co-polylactideglycolide pour l'essentiel. Ces techniques font appel à la dissolution préalable dans un solvant organique du polymère ou copolymère biodégradable utilisé comme support, le cas échéant à la dissolution de la substance médicamenteuse elle-même.

D'autres techniques, conduisant également à la formation de microcapsules ou de microsphères, font appel à des procédés d'émulsification, la phase essentielle de tels procédés consistant à obtenir une émulsion de type huiledans-eau à partir d'une solution organique de matériau polymère et d'une solution aqueuse de peptide - voir à ce propos US-A-4.384.975, 3.891.570, 4.389.330, 3.737.337, 4.652.441 ou WO-90/13361 - . Dans tous les cas de figure cependant, l'homme du métier est forcé de développer des techniques complexes et difficiles à maîtriser, afin de

réduire au mieux les pertes de substances actives peptidiques éminemment hydrosolubles, comme par exemple la double émulsification.

S'agissant de mettre en oeuvre, au cours d'un tel procédé, la formation d'une émulsion de type huile-dans-eau suivie de son transfert dans un milieu aqueux, le procédé de l'invention permet contre toute attente de surmonter avantageusement les défauts des techniques connues à ce jour.

En effet, en procédant premièrement à la conversion d'un sel peptidique hydrosoluble en un sel de peptide insoluble dans l'eau, l'invention offre à l'homme du métier un moyen particulièrement original de tirer parti des solubilités relatives des ingrédients mis en jeu, plus particulièrement des solvants et "non-solvants" mis en jeu.

Ledit procédé se caractérise par le fait que:

- a. on convertit un sel du peptide de formule (I) soluble dans l'eau en un sel de peptide insoluble dans l'eau;
- b. on met ledit sel de peptide insoluble dans l'eau en suspension dans un milieu organique contenant le matériau polymère biodégradable à l'état dissout;
- c. on disperse ladite suspension organique dans un milieu aqueux formant la phase continue de l'émulsion résultante;
- d. on transfère ladite émulsion dans un excès de milieu aqueux et finalement sépare de la phase liquide les microsphères ainsi obtenues.

La première phase du procédé consiste à convertir, au moyen des techniques usuelles, le sel de peptide soluble dans l'eau en un sel de peptide insoluble dans l'eau. Par "soluble dans l'eau", on entend un sel peptidique possédant une solubilité dans l'eau supérieure ou égale à 0,1 mg/ml à 25°C, de préférence supérieure ou égale à 1,0 mg/ml.

\_ 4 -

par "insoluble dans l'eau" on entend un sel peptidique possédant une solubilité dans l'eau inférieure ou égale à 0,1 mg/ml à 25°C. Des sels de peptides tels le pamoate, le tannate, le stéarate ou le palmitate répondent à cette définition.

À titre de matériau polymère biodégradable, on utilise un polylactide, un polyglycolide, un copolymère d'acides lactique et glycolique.

A titre de matériau polymère préférentiel, il convient de citer les copolymères d'acides lactique et glycolique (PLGA), en particulier les copolymères d'acide L- ou D, L-lactique contenant de 45 à 90% (mole %) de motifs acide lactique, respectivement de 55 à 10% (mole %) de motifs acide glycolique.

A titre de solvant du matériau polymère choisi, on utilise un solvant organique tel le chlorure de méthylène par exemple, dans tous les cas un solvant se comportant comme un "non-solvant" pour le sel de peptide retenu.

Selon l'invention, une fois ledit sel mis en suspension dans la solution organique de matériau polymère, celle-ci est incorporée à une quantité prédéterminée d'un milieu aqueux, le plus généralement de l'eau additionnée d'un agent tensio-actif approprié. Le but visé est la formation rapide d'une émulsion homogène, de type huile-dans-eau, ledit milieu aqueux faisant office de phase continue. Divers facteurs interviennent dans la préparation d'une telle émulsion, qui à leur tour conditionnent la taille ou la structure des microsphères résultant du processus. L'un des facteurs à prendre en considération est la vitesse d'addition de la solution organique au milieu aqueux; un autre peut être la température ou encore la vitesse d'agitation ou l'énergie de dispersion (sonication), ce dernier paramètre influant notamment sur la taille des microsphères finales. Il est du ressort de l'homme du métier oeuvre les méthodes et conditions de mettre en d'émulsification appropriées au but visé.

- 5 -

En cours de réalisation de la dite émulsion, il peut être également avantageux de modifier le rapport volumique des phases en présence, notamment de diminuer le volume initial de la phase organique par rapport à celui de la phase aqueuse. Selon les cas, vu la volatilité des solvants organiques mis en jeu, le chlorure de méthylène par exemple, une évaporation intervenant spontanément lors de l'agitation peut déjà se révéler suffisante; dans d'autres, l'on peut accélérer le phénomène souhaité en pratiquant une évaporation partielle, sous pression réduite.

Une fois l'émulsion organique-aqueuse stabilisée, celleci est transférée dans une quantité excédentaire de milieu aqueux, le plus généralement de l'eau. Une telle opération vise à amplifier le durcissement des microsphères embryonnaires formées dans l'émulsion, par extraction du solvant organique encore présent dans lesdites microsphères. Cette opération vise également à éliminer simultanément les traces encore présentes d'agent tensio-actif qui pourraient subsister dans la masse de polymère en cours de durcissement terminal. On notera que l'eau est un "non-solvant" aussi bien pour le matériau polymère biodégradable, tel le PLGA par exemple, que pour le sel de peptide présent au sein des dites microsphères. Cette situation favorise d'autant l'extraction nécessaire de solvant résiduel du polymère, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> par exemple.

Après transfert de ladite émulsion dans un excès de milieu aqueux, on recueille les microsphères durcies conformément aux techniques usuelles, par exemple la centrifugation, la filtration ou la décantation. Lavages, purifications et séchages s'effectuent de même.

L'un des avantages du procédé de l'invention est qu'il permet l'obtention de microsphères dont la taille peut être contrôlée avec précision, ce contrôle s'opérant essentiellement lors de la préparation de l'émulsion (vitesse d'agitation par exemple). Un autre avantage tient au taux de charge peptidique particulièrement élevé que l'on

- 6 -

peut obtenir, 5, 10 voire 20% poids ou plus selon les cas. En outre, le rendement de l'incorporation du peptide ou sel de peptide est particulièrement élevé; ceci est notamment dû à la conversion préalable du sel peptidique hydrosoluble en sel insoluble dans l'eau.

Les microsphères obtenues conformément au procédé de l'invention à partir des ingrédients susmentionnés sont alors utilisées, après une stérilisation adéquate, pour la préparation de suspensions destinées à une administration par voie parentérale, par exemple une injection intramusculaire ou sous-cutanée.

L'invention est illustrée au moyen des exemples ciaprès. De tels exemples ne sont en aucun cas limitatifs.

#### Exemple 1

3 g d'acétate de l'analogue de LHRH de formule

Ac-D-Nal-D-pCl-Phe-D-Pal-Ser-Tyr-D-Cit-Leu-Arg-Pro-D-Ala-NH2 ont été convertis en pamoate correspondant selon les techniques usuelles et traités de façon à obtenir des particules de dimension moyenne d'environ 10 microns.

0,317 g du dit pamoate et 1,683 g de PLGA 75:25 (mole %) ont été mis en suspension dans 20 ml de CH<sub>2</sub>CL<sub>2</sub>, puis ladite suspension ajoutée à 20 ml de CH<sub>2</sub>CL<sub>2</sub> contenant à l'état dissout 1,683 g de copolymère d'acides D,L-lactique et glycolique (PLGA) 75:25 (mole % / viscosité inhérente 0,82 dans HFIP). Le mélange a été effectué à température ambiante, sous agitation, de sorte à obtenir une suspension parfaitement homogène.

La suspension résultante a ensuite été déchargée en une seule fois dans 500 ml de solution de méthoxycellulose à 0,075% dans l'eau et l'agitation du mélange poursuivie durant environ. 90 min à température ambiante (vitesse d'agitation 900 tours/min). L'évolution de l'émulsion est

suivie périodiquement, en moyenne toutes les 30 minutes, par prélèvement d'un échantillon et examen des microsphères présentes au microscope.

Une fois l'agitation terminée (stabilisation de la réduction de taille des microsphères), ladite émulsion est transférée en une seule fois dans 2 l d'eau maintenue à environ. 10°C, le mélange étant agité jusqu'à son homogénéisation.

Les microsphères de PLGA ont été isolées du mélange réactionnel et purifiées par une succession de centrifugations alternant avec lavage avec H<sub>2</sub>O, et finalement filtrées et séchées sous pression réduite. On a ainsi recueilli 1,61 g (rdt 80%) de microsphères de PLGA comportant plus de 94% de particules de diamètre inférieur à 100 microns (max. à 55-85 microns).

Après analyse (dissolution de la masse de PLGA, extraction et détermination du peptide par HPLC), on constate que le taux de charge des microsphères en pamoate est de 9,05% poids (théorique: 10%).

Les microsphères ainsi obtenues ont ensuite été soumises à une stérilisation par rayons gamma et mises en suspension dans un véhicule stérile approprié. Les tests in vivo (dosage du taux de testostérone sanguin chez des rats mâles) confirment la libération régulière de la substance active.

### Exemple 2

On a procédé exactement comme indiqué à l'Exemple 1, en utilisant 0,634 g du pamoate d'analogue de LHRH pour 1,366 g de PLGA 75:25.

Microsphères de PLGA: 1,70 g (rdt 85%).

Taux de charge: 18,3% (théorique: 20%).

- 8 -

Les microsphères ainsi obtenues ont ensuite été soumises à une stérilisation par rayons gamma et mises en suspension dans un véhicule stérile approprié. Les tests in vivo (dosage du taux de l'analogue dans le sérum sanguin chez les rats mâles) confirment la libération régulière d'une quantité biologiquement significative de substance active sur au moins 24 jours.

DUREE (jours)	DOSAGE DU PEPTIDE (ng/ml)
0 + 3 heures 1 2 3 6 8 10	47,1 48,9 52,2 46,9 50,4 40,1 42,1
14 16	29,8 33,5
20	33,0 25,6

Ces résultats sont aussi confirmés par les analyses faites sur des sujets sacrifiés à J30 : perte de poids des testicules d'au moins 80%, pertes de poids des vésicules séminales d'au moins 90%.

- 9 -

## Exemple 3

On a répété le procédé de l'Exemple 1, utilisant 3 g d'acétate de l'analogue de LHRH de formule

Ac-D-Nal-D-pCl-Phe-D-Trp-Ser-Tyr-D-Cit-Leu-Arg-Pro-D-Ala-NH2

Après conversion du dit acétate en pamoate correspondant et traitements subséquents tels que décrits à l'Exemple 1, on a obtenu des microsphères en matériau polymère présentant les mêmes caractéristiques que précédemment.

#### REVENDICATIONS

1.- Composition destinée à la libération prolongée et contrôlée d'une substance médicamenteuse peptidique de formule (I) :

Ac-D-Nal-D-pClPhe-R3-Ser-Tyr-D-Cit-Leu-Arg-Pro-D-Ala-NH2

dans laquelle R<sup>3</sup> désigne D-Pal ou D-Trp, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme de microsphères en matériau polymère biodégradable incorporant un sel insoluble dans l'eau du peptide de formule (I).

- 2.- Composition selon revendication 1, caractérisée en ce que le sel peptidique insoluble dans l'eau est un pamoate, tannate, stéarate ou palmitate.
- 3.- Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que le matériau polymère biodégradable est un polylactide, un polyglycolide ou un copolymère d'acides lactique et glycolique.
- 4.- Composition selon la revendication 3, caractérisée en ce que le copolymère d'acides lactique et glycolique est un copolymère d'acide L- ou D, L- lactique contenant de 45 à 90% (mole) de motifs acide lactique, respectivement de 55 à 10% (mole) de motifs acide glycolique.
- 5.- Composition selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme de microsphères de copolymère d'acides lactique et glycolique 75:25 (rapport molaire) incorporant au moins 5% en poids de pamoate d'un peptide de formule (I).

- 6.- Utilisation d'une composition selon l'une des revendications 1 à 5 pour la préparation d'une suspension destinée à une administration par voie parentérale.
- 7.- Procédé pour la préparation d'une composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que
  - a) on convertit un sel du peptide de formule (I) soluble dans l'eau en un sel de peptide insoluble dans l'eau;
  - b) on met en suspension ledit peptide, respectivement sel de peptide insoluble dans l'eau en suspension dans un milieu organique contenant le matériau polymère biodégradable à l'état dissout;
  - c) on disperse ladite suspension organique dans un milieu aqueux formant la phase continue de l'émulsion résultante;
  - d) on transfère ladite émulsion dans un excès de milieu aqueux et finalement sépare de la phase liquide les microsphères ainsi obtenues.
- 8.- Procédé selon la revendication 7 caractérisée en ce qu'avant de transférer l'émulsion huile-dans-eau dans un excès de milieu aqueux, on procède à une évaporation partielle du solvant organique constituant la phase huile.
- 9.- Un procédé selon la revendication 7 caractérisé en ce que le sel de peptide insoluble dans l'eau est un pamoate, tannate, stéarate ou palmitate.
- 10.- Un procédé selon l'une des revendications 7 à 9, caractérisé en ce que le matériau polymère biodégradable est un polylactide, un polyglycolide ou un copolymère d'acides lactique et glycolique.

11. - Un procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que le copolymère d'acide L- ou D, L- lactique contenant de 45 à 90% (mole) de motifs acide lactique, respectivement de 55 à 10% (mole) de motifs acide glycolique.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/CH 92/00146 CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IbC2 A61K9/16; A61K9/51 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC5 A61K; C07K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category\* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X PROC. NATL. ACAD. SCI. USA 1-3 Vol. 88, No. 3, February 1991, NEW-ORLEANS USA pages 844-848 KORKUT E. ET AL "INHIBITION OF GROWTH OF EXPERIMENTAL PROSTATE CANCER WITH SUSTAINED DELIVERY SYSTEMS (MICROCAPSULES AND MICROGRANULES) OF THE LUTEINIZING HORMONE-RELEASING HORMONE ANTOGONIST SB-75" Υ see page 845 "Materials and Methods" 4-6 X FR, A, 2 649 319 (SANDOZ SA) 7-11 11 January 1991 see page 6. paragraph 5 - page 7, paragraph 3 Y 4,6 see page 12, paragraph 5 - page 13, paragraph 2 see page 22, paragraph 3 - page 23, paragraph 2 see page 33 - page 35; examples 6,9,10 Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. Special categories of cited documents: later document published after the international filing date or priority document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention earlier document but published on or after the international filing date document of particular relevance; the claimed invention cannot be document which may throw doubts on priority claim(s) or which is considered novel or cannot be considered to involve an inventive cited to establish the publication date of another citation or other step when the document is taken alone special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination document published prior to the international filing date but later than being obvious to a person skilled in the art the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 26 October 1992 (26.10.92) 09 November 1992 (09.11.92) Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer Facsimile No. Telephone No. Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/CH 92/00146

C (Continu	Citation of January 1911 is 11	
Caugory	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Y	DE,A,4 023 134 (DEBIOPHARM S.A.) 31 January 1991 see page 3, line 20 - line 53 see page 3 - page 4; example 1	5
X	FR,A,2 491 351 (STOLLE RESEARCH & DEVELOPMENTS CORP.) 9 April 1982 cited in the application & US-A-4389330 see page 2, line 21 - page 3, line 10 see page 10, line 21 - line 31 see page 10 - page 12; example 1	7,8
A	FR,A,2 620 621 (BPD BIOPHARM DEVELOPMENTS LTD) 24 March 1989 see page 3, line 13 - line 24 see page 4 - page 6; examples 1,2,6 see claims	7–11
A	INT. J. PEPTIDE RES. Vol. 35, No. 6, 1990, NEW-ORLEANS USA pages 557 - 565 CSERNUS V.J. ET AL "RELEASE OF PEPTIDES FROM SUSTAINED DELIVERY SYSTEMS (MICROCAPSULES AND MICROPARTICLES) IN VIVO" see page 558 "MATERIALS AND METHODS"	
A	THE JOURNAL OF STEROID BIOCHEMISTRY AND MOLECULAR BIOLOGY Vol. 37, No. 6, 20 december 1990, pages 1061-1067 SCHALLY A.V. ET AL "ANTITUMOR EFFECT OF ANALOGS OF LHRH AND SOMATOSTATIN: EXPERIMENTAL AND CLINICAL STUDIES" see page 1061 "Summary" see paragraph 2 see page 1062, column 2, paragraph 3 - page 1063, column 1, paragraph 1	1
	continuation of second sheet) (July 1992)	

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

CH 9200146 SA 62335

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 12/10/92

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

FR-A-2649319 DE-A-4023134	11-01-91	AU-A- CA-A- DE-A- GB-A- JP-A- LU-A- NL-A-	2020477	10-01-91 08-01-91 17-01-91 20-02-91
DE-A-4023134		CA-A- DE-A- GB-A- JP-A- LU-A-	2020477 4021517 2234896 3068511	08-01-91 17-01-91 20-02-91
DE-A-4023134	21 03 01	DE-A- GB-A- JP-A- LU-A-	4021517 2234896 3068511	17-01-91 20-02-91
DE-A-4023134	21 03 01	GB-A- JP-A- LU-A-	2234896 3068511	20-02-91
DE-A-4023134	21 01 01	JP-A- LU-A-	3068511	
DE-A-4023134	······	LU-A-		
DE-A-4023134	21 03 01	_ • • •	A//N4	25-03-91
DE-A-4023134	21 03 01	MF_Y_		11-03-92
DE-A-4023134	21 01 01		9001537	01-02-91
	31-01-91	CH-A-	679207	15-01-92
	,	AU-B-	619996	06-02-92
		AU-A-	5910390	31-01-91
		CA-A-	2021767	29-01-91
		FR-A-	2650182	01-02-91
		GB-A-	2234169	30-01-91
		JP-A-	3066625	22-03-91
		LU-A-	87772	11-12-90
		NL-A-	9001646	18-02-91
		US-A-	5134122	28-07-92
FR-A-2491351	09-04-82	US-A-	4389330	21-06-83
		AT-B-	384557	10-12-87
		AU-B-	543059	28-03-85
		AU-A-	7594281	22-04-82
		BE-A-	890638	05-04-82
		CA-A-	1142810	15-03-83
	•	CH-A-	648494	29 <b>-</b> 03-85
		DE-A-	3136606	
		GB-A, B	2088314	16-06-82
		JP-C-		09-06-82
		JP-A-	1489865	07-04-89
,			57093912	11-06-82
		JP-B-	63036290	19-07-88
		NL-A-	8104507	03-05-82
•		SE-B-	453798	07-03-88
		SE-A-	8105897	07-04-82
FR-A-2620621	24-03-89	GB-A-	2209937	01-06-89
		AU-A-	2232688	23-03-89
		BE-A-	1001685	06-02-90
		CH-A-	675968	30-11-90
		DE-A-	3822459	30-03-89
	•			
•				
			•	
are details about this annex : see				

## ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

CH 9200146 SA 62335

This agnex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 12/10/92

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of	f information.
--	----------------

Patent document cited in search report	Publication date		tent family sember(s)	Publica data
FR-A-2620621	· •	JP-A- LU-A- NL-A- SE-A-	1121222 87340 8802323 8803321	12-05-89 06-04-89 17-04-89 22-03-89
				-
			٠	
		·		
-	•			
			•	
	•			
			,	

PCT/CH 92/00146

r grvz	SEMENT DE L'INVENTI	ON (si plesione symboles de ci	instification sunt applicables, les in	diamentary a	
Selon	a classification internations	e des brevets (CIB) on à la fois	selon la classification nationale et	h CIB	
CI	B 5 A61K9/16:	A61K9/5			
II. DOM	IAINES SUR LESQUELS	A-REGHERCHE A-PORTE			
		Docume	ntation minimale consulties		•
Systè	ne de classification		Symboles de classification		
CTF	3 5 A	£1V - 007V			
011	,	61K; COZK			
	• •	Documentation consultée autre	-que la documentation minimale da o des documents sur lesquels la rech	ns la mesure	
			totalist su rojum iz roch	arche a porce	
,			•		
		. =			•
III. DOCU	MENTS CONSIDERES C	OMME PERTINENTS <sup>10</sup>			
Catégorie <sup>à</sup>	Lientific	ation des documents cités, ave	ec indication, si nécessaire,12		No. des revendications
		des passages perti			visées 14
	PROC. NATL	. ACAD. SCI. USA			1-3
	USA	o. 3, Février 19	91, NEW-ORLEANS		
	pages 844	- 848	,		
		ET AL 'INHIBITION	V OF GROWTH OF	l	
.	EXPERIMENT	AL PROSTATE CANCE	R WITH		
	SUSTAINED !	DELIVERY SYSTEMS	(MICROCAPSULES		
- 1	HUBWUNE-DEI	RANULES) OF THE L LEASING HORMONE A	UTEINIZING		
ŀ	SB-751	ENSING HURMUNE A	IN LAGUNT2 I		
.	voir page 8	345 "Materials an	d Methods"		4-6
		-			4 0
	FR,A,2 649 11 Janvier	319 (SANDOZ SA)			7-11
		, alinéa 5 - pago	o 7 olimia 2		
	voir page 1	2, alinéa 5 - pag	e 7, alinea 3 De 13. alinéa 2		4,6
1	voir page 2	2, alinéa 3 - pad	ge 23. aliméa 2	}	
	voir page 3	3 - page 35; exem	mples 6,9,10		
		•			
				-/	/
	spéciales de documents cit		To document ulterieur publi	é postérieurement à l	a date de dinte
· COUDIN	ent définissant l'état généra éré comme particulièrement	pertipent	à l'état de la technisme s	re de priorité et n'app pertipent, resis cité »	ertenement pas
E. docume	ent antérieur, mais publié à ou après cette date	la dota da dinde interna.	" "T" document motioniliams	CONSTITUTE IN BUILD &	• l'invention
L- COCKE	MET MENTERS LINES HIS SOURCE OF	ou man managitantian da	impliquent and activité i	eree comme accivelle	DEI CORLINE
SELLE C	tation on both fine tailour to (	iste de publication d'une péciale (telle su'indiquée)	_ Y CUCHENT RETUCKEN	of martinant- Planest	
and sid	ent se référent à une divulga osition ou tous autres moye	E3	diquée no peut être consi activité inventive lorsque plusieurs autres documen	Taxos comme imbilida	ant the
document of the second	nt publié avant la date de di à la date de priorité revendi	info international main	mercen ermit exments bot	il mis betroupe qu'er	étier.
ERTIFICA			"&" document qui fait partie :	is la même famille de	brevets
		lek attachum			
d-Aeria ()	a recherche internationale a		Date d'expédition du prése	nt rapport de recherc	he internationale
•	26 OCTOBRE 19	192	09.	11. 92	1
istration ch	argée de la recherche interr	ationale	Signature du fonctionnaire	antorios 1	
•		EN DES BREVETS	BOULOIS D.	autorist	<i>Uaris</i>
			555255		
PCT/ISA/Z	10 (destième feelle) (James 19:	(5)			

IIL DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14 (SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUI DEUXIEME FEUILLE)				
latégorie *	Identification des documents cités, <sup>16</sup> avec indication, si nécessaire des passages portinents <sup>17</sup>	No. des revendication visões 18		
1	DE,A,4 023 134 (DEBIOPHARM S.A.) 31 Janvier 1991 voir page 3, ligne 20 - ligne 53 voir page 3 - page 4; exemple 1	5		
	FR,A,2 491 351 (STOLLE RESEARCH & DEVELOPMENTS CORP.) 9 Avril 1982 cité dans la demande & US-A-4389330 voir page 2, ligne 21 - page 3, ligne 10 voir page 10, ligne 21 - ligne 31 voir page 10 - page 12; exemple 1	7,8		
	FR,A,2 620 621 (BPD BIOPHARM DEVELOPMENTS LTD) 24 Mars 1989 voir page 3, ligne 13 - ligne 24 voir page 4 - page 6; exemples 1,2,6 voir revendications	7-11		
	INT. J. PEPTIDE RES. vol. 35, no. 6, 1990, NEW-ORLEANS USA pages 557 - 565 CSERNUS V.J. ET AL 'RELEASE OF PEPTIDES FROM SUSTAINED DELIVERY SYSTEMS (MICROCAPSULES AND MICROPARTICLES) IN VIVO' VOIR PAGE 558 "MATERIALS AND METHODS"	1		
	THE JOURNAL OF STEROID BIOCHEMISTRY AND MOLECULAR BIOLOGY vol. 37, no. 6, 20 Décembre 1990, pages 1061 - 1067 SCHALLY A.V. ET AL 'ANTITUMOR EFFECT OF ANALOGS OF LHRH AND SOMATOSTATIN: EXPERIMENTAL AND CLINICAL STUDIES' voir page 1061 "Summary" voir alinéa 2 voir page 1062, colonne 2, alinéa 3 - page 1063, colonne 1, alinéa 1	1		

# ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

CH 9200146 SA 62335

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets. 26/10/92

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	i	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication	
FR-A-2649319	11-01-91	AU-A-	5874690	11	0-01-91
		CA-A-			3-01-91
		DE-A-	,,		7-01-91
		GB-A-			)-02-91
		JP-A-	3068511		5-03 <b>-</b> 91
		LU-A-	87764		-03-91 -03-92
		NL-A-	9001537		-03-92 -02 <b>-</b> 91
DE-A-4023134	21 21 24				
DE 7-1053134	31-01-91	CH-A-	679207	15	-01-92
	•	AU-B-	619996	06	-02 <b>-</b> 92
		AU-A-	5910390	31	-01-91
		CA-A-	2021767	29	-01-91
•		FR-A-	2650182	01-	-02-91
		GB-A-	2234169	30-	-01-91
		JP-A-	3066625		-03-91
		LU-A-	87772		-12-90
		NL-A-	9001646		02-91
	•	US-A-	5134122		07-92
R-A-2491351	09-04-82	TIC A	*************		
	03-04-02	US-A-	4389330		06-83
•		AT-B-	384557		12-87
		AU-B-	543059		03-85
		AU-A-	7594281	22-	04-82
		BE-A-	890638	05-	04-82
		CA-A-	1142810	15-	03-83
		CH-A-	648494	29-	03-85
		DE-A-	3136606	16-0	06-82
•		GB-A,B	2088314	09-0	06-82
		JP-C-	1489865	07-0	)4 <b>-</b> 89
		JP-A-	57093912		6-82
		JP-B-	63036290		7-88
		NL-A-	8104507		
		SE-B-	453798		3-88
		SE-A-	8105897		4-82
-A-2620621 2	4-03-89	GB-A-	2209937	^1 ^	
		AU-A-		01-0	_
		BE-A-	2232688	23-0	
	•	CH-A-	1001685	06-0	
			675968	30-1	
		DE-A-	3822459	30-0	3-89
					•

#### ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO. 9200146 SA 62335

La présente annexe indique les membres de la famille de hrevets relatifs aux documents hrevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets. 26/10/92

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	fa:	viembre(s) de la mille de brevet(s)	Date de publication
FR-A-2620621		JP-A- LU-A- NL-A- SE-A-	1121222 87340 8802323 8803321	12-05-89 06-04-89 17-04-89 22-03-89
			· 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4	الله الله الله الله الله الله الله الله
	,			
•				
•		,		
·				-
	•			
	·			
•				•

EPO FORM POST2